

Selen E Pharm Hydrosol

Zugelassen

- alfa-Tocopheryl acetate
- Sodium selenite
- Colecalciferol

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Selen E Pharm Hydrosol

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Küken

Huhn

Truthuhn

Saugkalb

Ziege, Lamm

Ferkel

Hund

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Schaf, Lamm

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

2.50 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.06 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.06 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Emulsion zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Einnehmen:

-

Küken

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Truthuhn

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Ziege, Lamm

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Ferkel

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

Rabbit

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

Schaf, Lamm

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QA12CE99

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Bulgarien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Farma Vet OOD

Zulassungsdatum:

12/09/2010

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Farma Vet OOD

Zuständige Behörde:

Bulgarian Food Safety Authority

Zulassungsnummer:

0022-1439

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

11/10/2015

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.